METHANE FERMENTATION OF STARCH MANUFACTURING WASTE

Patent number:

JP60183099

Publication date:

1985-09-18

Inventor:

ISHIDA MASAHIKO; HAGA RIYOUICHI; OTAHARA YOUJI; TAKAHASHI SANKICHI; EBARA KATSUYA;

ISHIZUKA TOSHIAKI

Applicant:

HITACHI LTD

Classification:

- international:

B09B3/00; C02F11/04

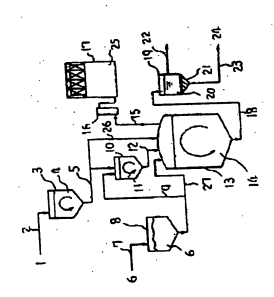
- european:

Application number: JP19840040863 19840302 Priority number(s): JP19840040863 19840302

Abstract of JP60183099

PURPOSE:To perform simultaneous methane fermentation treatment of juice and pump with good efficiency by applying heat treatment to the waste juice from a subterranean shoot starch manufacturing process at 55-85 deg.C and mixing the same with pulp to perform anaeropic digestion treatment.

anaerobic digestion treatment. CONSTITUTION: The juice 1 discharged from a starch manufacturing process is transferred to a juice heating tank 3 through piping 2 and pulp 6 is transferred to a pulp storage tank 8 through piping 7. The heating temp, in the juice heating tank 3 is set to a range of 55-85 deg.C and set so as to obtain just a fermentation temp. when the heated juice and pulp are mixed. The juice 4 after heating is sent to a mixing tank 10 and mixed with pulp 6 arriving through piping 9 while the resulting slurry mixture 11 is charged in a methane fermentation tank 13 through piping 12. The charged slurry mixture is contacted with a liquifying bacterium group and a gassifying bacterium group in the fermentation tank 13 and decomposed to methane and carbon dioxide.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭60-183099

@Int_Cl.4

緻別記号

庁内整理番号

昭和60年(1985)9月18日 ❷公開

C 02 F B 09 B 11/04 3/00 7917-4D 2111-4D

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

❷発明の名称

澱粉製造廃棄物のメタン発酵方法

頤 昭59-40863 ②特

69HH 頭 昭59(1984)3月2日

砂発 明者 石 B

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究

良 -砂発 明 智

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究

所内

眲 綋 田原 蓉 二 72条

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究

眀 幸 መኞች

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究

株式会社日立製作所

東京都千代田区神田駿河台4丁目6番地

00代 理 人

弁理士 輪 沼 辰之 外1名

最終頁に続く

の出 関 人

発明の名称 厳紛製造廃棄物のメタン発酵方法

1. 地下基礎物の製造工程から排出される汁液を よびパルプを処理する方法において、前紀汁液の みを55℃~85℃の勘度で加熱処理し、歐加熱 処理した計放と前記パルプとを混合して嫌気性が 化するととを特徴とする雌粉製造廃棄物のメタン

2. 特許請求の超趙郎1項において、前配汁液の みを55℃~85℃の強度で05~100分間加 船処遇することを特徴とする娘粉製造廃築物のメ タン発酵方法。

発明の評細な説明

(発明の利用分野)

本発明は、最份製造廃棄物のメタン発酵方法に 係り、特に有途物機度が高く、かつ大量に発生す る汁液と残迹から有用なメタンを回収するための 敵の製造闘集物のメタン発像方法に関する。

(発明の背景)

地下基礎粉は、原料の馬鈴磨や甘藷を破砕して 細胞内にある激粉粒を分離回収してつくられる。 通常、生平重量の20g以下が、澱粉として回収 され、改り80g以上は、彼砕スラリーの搾液時 に生ずる汁液ならびにパルプとして排出される。 最近では、1日1000トン以上の処理能力を有す る工場もまれではなく、とれらの大規模工場から 磁生する廃棄物量も膨大なものとなつている。什么 旅は、蛋白質を含む有級物機度2~55の機度廃 放である。との計散を従来の活性汚泥法で処理す るには、改100倍に粉択してから処理するとと となり、他めて大量の粉沢水と電力とを必要とす る。一方、パルプは、地下基の粮益質からなるた め、一部は生パルプのまま、粗飼料として利用さ れている。しかし、生のままで全量を処分しよう としても最初製造工場近効の消費容量は限られる。 もちろん、生パルプを乾燥して保存性を向上させ るととも技術的には可能であるが、多量の燃料を 長する。とのため、とれらの方法にかわる新たな 処理方法の開発が望まれている。

据《新维》的特别的 1500年的基本的基础的 1500

とのような般の製造廃棄物の処理方法として、 汁液を110℃前後で加熱し、高分子蛋白を熱凝 固して液状物を分離し、との分離液とパルブとを 低合してメタン発酵する方法が提案されている (特牌昭54-141271 号公報)。しかし、と の方法は蛋白の回収が目的でもつて、汁液中の蛋 白もメタン発酵する技術とは異なつている。 〔発明の目的〕

本発明の目的は、最初級造の既に発生する汁液 とパルプ(残渣)とを同時に効率よくメタン発酵 処理できる被粉級造協奨物のメタン発酵方法を提供することにある。

(発明の概要)

本希明者らは汁液シェびパルブのメタン発酵に 際し、まずパルブ単級のメタン発酵を試みた。パ ルブ単独については、セルロース分解活性の強い 発酵歯を用いることにより3604-CH4/kg V8の好収量でメタンを回収でき、十分メタン発 酵扱が適用できることを確認した。

そとで、汁液もしくは、汁液とパルブの混合ス

が5付近でもるにもかかわらず、メタン収量が 304/kg V 8と2504/kg V 8に対して大幅 に低いととはC/N値以外の要因があると考えられる。

また汁液と残液とを発生量比で結合したスクリー(VS当準混合比27:73、CN=24)を発酵に供したところ、メタン発生量は、170 と / はVSにとどまつた。仮に、パルブのみが分解し、汁液中の有磁物が全く寄与しなかつたと仮定しても、270 4 / はVSのメタン発生が期待できるはずでもる。

以上の現象から、免明者らは、汁液中にメタン 免酵を阻害する成分が存在するものと考え、その 無命化について鋭意研究を行つた。その結果、汁 液を55℃~85℃の温度範囲で加熱した後発酵 させると発酵所摂日数が少なくメタン収量が800 L/kg V S 以上に達することを見い出した。

本角別は、とのような知見に基づいて選成されたものであつて、地下基敷粉の製造工程から排出される計核およびパルブを処理する方法において、

15周昭60-183099(2)

タリーもメタン姥婦の原理からして十分発酵可能 であろうと考えた。汁液を原料として、有機物負 荷量。pH.温度等につき、メタン発酵の好適条 件下化おいて十分収録の上、殆ば突嶮を繰り返し 突旋した。しかし、メタン発酵が実質的に進行せ ず、メタン収量は30ℓ/kgV8にとどまつた。 -- 鮫に、メタン発酵の活性は、原料のC/Nにも 影響を受けるととが知られている。什液には、町 **俗性組以外に蛋白が40~509(乾基準)含ま** れているため、N成分が多く、従つてC/Nは5 付近である。メタン発酵は、C/N=25前後が 最適域でもり、C/Nが5に低下するとメタン発 生量が約20~305低下することが知られてい る。本発明者らも、有機物負荷量と一定にし、セ ルロースにペプトンを添加してC/Nの影響を検 討した。その結果、メタン収量はC/N=2.5 K おいて3204/keV8であるのに対しC/N= 5では250L/ねVSと約305低下すること

したがつて、汁液を原料とした場合、C/N値

前記計被のみを55℃~85℃の温度で加熱処理 し、財加熱処理した計被とパルプとを混合して嫌 気性消化するととを特徴とする。

本発明において、汁液の加熱温度が55℃よりも低いと、所要日数が多くなり、メタン収量が低下する。この原因は汁液中の免酵阻容成分が失活しないためと考えられる。汁液の加熱温度が85℃よりも高いと、55℃よりも低い場合と同様、メタン収量が低下するのみならず、発酵温度が低下し、発酵所要日数が多くなる。ここで本発明者等は汁液の55~85℃加熱では酸細な蛋白化汁液の55~85℃加熱では酸細な要が生成するのに対し、85℃をこれると動音な要集粒をなる子蛋白化等有な現象を見い出しており、本現象が85℃以上の加熱における発酵速度の低下と関連があるものと考えられる。

第1図は、本発明における計液の加熱温度および加熱時間の好達な範囲を示す。第1図に示すよりに58℃~85℃の加熱温度範囲で0.5分~100分の加熱時間(すなわち、図中、斜線で示す範囲)が好速な処理条件である。

本発明に適用できる最初原料としては、周鈴春。 甘藷、タビオカ、キャッサバ等の最労を含有する 李会紋が挙げられる。

(発明の実施例)

第2図は、本発明の一例を示すフロージートで あつて、敵物工程から排出される汁核1は配管2 を紙て汁液加熱槽3に、パルプ6は配管7を続て パルプ貯留槽8化移送される。 とこで汁核は、汁 茂加熱種 3 化おいて第 1 図化示す範囲 2 で加熱処 理する。汁液中の発酵阻咨物質を無母化するには、 55℃に於て1分間以上、85℃では0.5分間以 上帝留させ加熱すればよい。しかし、必要以上に 長時間商留させるのは、単に熱損失を招くのみな - 5ず、彼内への雑菌の着生,紫殖の镊会を与えや ナい。とのため、55℃では60分以内、85℃ では100分以内にとどめる必要がある。 汁液の 加熱温度は、55℃~85℃の範囲内で、かつ加 鳥処理した汁放をパルプと混合したとき、丁度発 酵@錠となるように@炭を設定することが望まし w.

特問昭60-183099(3)

加熱方法は、上記の条件を消たすととが出来るものであれば、特に限定するものではない。 例えば、加熱処理権にステームを返扱吹込むか、 ジャケット等で関接的に加熱してもよい。また、各種の熱換器で加熱することもできる。

加熱処理を終了した汁放もは配管5を経て混合 僧10に送られ、配管9を経て来るパルプ6と混合される。次いで、混合スタリー11は配管12 を経てメタン発酵槽13に投入される。とこで、 投入された混合スクリーは発酵僧内の液化照野 (通性緩倒野),ガス化菌群(絶対線気性固 野)と接触し、メタンと炭酸ガスに分解される。 発酵方法は、特に限定されるものではなく、従来 公知の発酵が適用できる。すなわち発酵温度。 境沖条件。投入量等は、使用する菌の種類、目標 とする性能緒元により適宜選択すればよい。また、 温度調節,提件方法等も特に限定されるものでは なく、従来公知の方法を用いることができる。

発酵権18から発生するメタンと炭酸ガスから なる発酵ガスは配管15、脱硫過16を経て、精

製されガス貯槽17に貯留される。貯留した発酵 ガス25は、発酵橙や汁液加熱用の熱薬だけでな く、ガスエンジン発電の燃料等、各種の用途に使 用できる。発酵ガスの組成は、メタン50~80 乡(V / V)、炭酸ガス20~509の他、少量 の硫化水泉、炭泉、水泉を含む。なお、発酵方式 として、上記の欲化発酵。ガス化発酵を混合して 行わせる1相方式の他、両発酵を分離した2相方 式も用いるととができる。さらに、パルブが発酵 槽内で容易に分数する場合には、汁液とパルブを 逃合権10を経ず、経路26,27により発酵権 13に直接投入してもよい。 発酵槽13内で発酵 の終了した抗化スタリー14は、配管18を経て 固赦分離槽19に送られ、処理水20と消化汚泥 21とに分離される。処理水22は適宜、適した 筋水処理法で処理される。 前化汚泥24は脱水さ れ、有忸肥料等として有効利用する。

以下、実施例、比較例を示して、本発明をさら
に難しく証明する。

突热例1

馬伯斯(奥林1号,因形分268,有機物24.5 8)20㎏を電動されか一を用いて粒低1mm以下 に初砕し、初砕スラリー20㎏を得た。上記份砕 スラリーを、遠心脱水級で伊通し、線粉含有計核 11.2㎏と改弦 9.2㎏を得た。上記線粉合有計核 を進心分離低にかけて線粉を除去して、計核11.0 ㎏を得た(りH6.0,因形分4.1 多,有機物3.2 多)。次に、上記の改造に水2.0㎏を加えてスラ リー状としたのち、水槽中で4.0メッシュ盛を用 いて部分けを行い、線粉粒を除去した。本操作を さらに2回繰り返したると、速心脱水磁を用いて 炉追しバルブ(固形分2.5.6 多,有機物2.5.1 多) 2.5㎏を得た。

上記手順により調殺した汁散270gを500 ポステンレス数トールビーカに取り、水浴中で 80℃、5 m 加熱した。上記の加熱処理により、 蛋白の数細な沈酸の生成が認められた。上記加熱 処理汁液270gにパルプ64gを加えて混合ス 9リー344gを得た。次に、上記スラリーを、 種母1.5~の入つた複拌機、塩水ジャケットを装

· 1. 1975 . 更强的复数删除 3-15-77-15

個した有効容貌 2 2 のアクリル 裂発療物に投入し、水1648を加え 2 ねとした。そして、焼酵温度 1 6 0 で、境坪速度 1 0 0 で、銭気条件下で回分発酵(1相方式)を行つた。なお、超母は、上記の原料スラリーを用いて回分発酵により 3 回収上期要を繰り返して得た発酵スラリーを用いた。本実施例に於ける累積メタン発生量の時間経過を第3図(発酵曲線 1)に示す。発酵は8日目で終了し、メタン収量は3402/kg V S に達した。

比较例1

央施例1で関級した同一パッチの計液を加熱処理せずそのままパルプと混合し、実施例1と同じ要領で、かつ同一パッチの複母を用いて回分発酵実験を行つた。その際の果後メタン発生量の時間経過を第3図の発酵曲線2に示した。発酵速度は実施例1にくらベルさく、発酵が終了するのに20日以上を要した。20日目でのメタン収量は1944/408で、実施例1の57%にとどまった。

比較钒2

第 1 段

	汁液加熱 処理条件	メタン収量 (4-CH ₄ /kgV8)	発酵所要日数 (d)
尖施例1	80°C, 5***	3 4 0	8
比較例1	無処理	194	> 2 0
比較例2	120°C,5=	305	1 2

第1扱から明らかなように、汁液を80でで5分間加熱することにより、汁液を無処理、又は120でと過度に加熱した場合に比べ、発酵所要日飲が少なく、かつメタン収量が高く、格段に効率よく発酵できる。

奥施例2

実施例1で調製した同一パッチの計液を55℃で1分間加熱処理した汁液と、実施例1で調製した同一パッチのパルプとを混合し、実施例1と同じ投版で、かつ同一パッチの物母を用いて回分発酵実験を行つた。汁液の加熱は、汁液270gをステンレス製500㎡トールビーカに入れ、水浴中で行つた。発酵は8日目で終了し、メタン収量

特問昭60-183099(4)

実施例1で関製した同一パッテの計数を120 で、5分間加熱処理した計談とパルプとを混合し、 実施例1と同じ要領で、かつ同一パッテの程母を 用いて回分発酵実験を行つた。計談の加熱は、計 数270gをステンレス製500gトールビーカ に入れ、オートクレーブ中で120で。5分加熱 後、20でに冷却した。加熱処理により、変分加熱 数 中から20gの数密をフロックに緩集すること が観察した。回分発酵実験に於ける果様メタン発 生量の時間経過を蘇3図の発酵曲線3に示した。 実施例1にくらべ、発酵速度が近く、発酵終了に 12日を摂した。12日目におけるメタン収量は 305と/kg V S となり、実施例1の90%にと どまつた。

突施例1,比較例1及び2の結果を譲1表に要 約する。

は3342/ねV8に差した。

実施例3.

実施例1で週辺した同一パッチの汁液を85℃で0.5分間加熱処理した汁液と、突施例1で期辺した同一パッチのパルブとを混合し、実施例1と同じ要領で、かつ同一パッチの種母を用いて回分発酵実験を行つた。汁液の加熱は、汁液270gをステンレス製500減トールビーカに入れ、水浴中で行つた。発酵は8日目で終了し、メタン収量は3374/kg V S に遅した。

比較何多

実施例1で糾裂した同一パッチの汁液を50℃で1分間加熱処理した汁液と、実施例1で誤裂した同一パッチのパルプとを混合し、実施例1と同じ要似で、かつ同一パッチの種母を用いて回分発酵実験を行つた。汁液の加熱は、汁液270gをステンレス製500配トールビーカに入れ、水浴中で行つた。発酵が終了するのに20日以上を受した。20日目に分けるメタン収量は2092/40V3であった。

CANTON CONTRACTOR

比較例4

実施例1で調製した同一パッチの計核を90℃で0.5分間加熱処理した計成と、実施例1で調製した同一パッチのパルプとを場合し、実施例1と同じ要額で、かつ同一パッチの種母を用いて国分発酵契験を行つた。 計蔵の加熱は、計蔵270gをステンレス製500×1トールビーカに入れ、水浴中で行つた。 免酵が終了するのに12日を要した。12日目のメタン収量は310℃/64 V Sであつた。

実施例3,4及び比較例3,4の結果を第2表 に受約する。

第 2 数

	汁液加熱処理 条件	メタン収量 (4 CH4/kgVS)	
比較例3	50° . 1=4	209	2 0
実施例2	55° . 1=	3 3 4	8
実施例3	850 ,0.5=	3 3 7	8
比較例	90°,05-	3 1 0	1 2

変白の数認な优別の生成が認められた。上記加熱処理汁液270gにパルブ64gを加えて混合スラリー344gを得た。次に上記スラリーを穏低1.6向の入つた境神磁、固水シャケットを萎傷した有効容積252向とした。そして、発酵性に投入し、水154gを加え2向とした。そして、発酵の発酵(1相方式)を行つた。なか、種母は、上型要を繰り返して得た発酵スラリーを用いた。上型要を繰り返して得た発酵スラリーを用いた。本実施例にかける無積メタン発生量と発酵所要日数を第3表に示した。

塞納钢 6

実施例4で調製した同一パッチの汁液を55℃、60mm 熱処理して同一パッチのパルプと混合した。次いで、実施例4と同要領で、かつ同一パッチの物母を用いて1相方式印分発酵実験を行つた。加熱処理により、蛋白が0.5mm以下の微細なフロックに凝集することが観察された。回分発酵実験に於ける累積メタン発生量と発酵所毎日数を餌3

特別昭60-183099(6)

第2数から明らかなよりに、55℃かよび85 ででは0.5~1分程度汁液を加熱することにより、 効率的に、かつ高いメタン収量で発酵可能である。

突施例4

周鈴春(固形分24g,有機物20.9g) 1 5 おを 1 cm角に細断し、さらに電動ミャサーを用いて粒径1 cm以下に粉砕し、粉砕スラリー1 4 8 はを得た。上記粉砕スラリーを適心脱水機で炉過し、 設合有汁液 8 6 はと残 6 6 1 はを得た。上記般粉含有汁液を放心分離機にかけ 煮粉を除去して、汁液 8 2 はを得た(pH6.1、固形分 4.2 g。有機物 3.3 g)。次に、上記の残 液に水 1 5 はを加えてスラリー状としたのち、水槽中で40メンシュ酸を用いて部分けを行ない、 凝粉粒を除去した。本操作をさらに2回繰り返したもと、 遠心脱水機を用いて炉過してパルブ(固形分 2.5.1 g,有機物 2.4.7 g) 1.9 5 おを得た。

上記手順により調製した汁被270gを500 メステンレス製トールピーカに取り、水浴中で 60℃。10mm 加熱した。上記の加熱処理により、

袋に示した。

実施例6

実施例4で調製した同一パッチの汁液を85℃。100mm 加熱処理して同一パッチのパルプと混合した。次いで、実施例4と同餐質で、かつ同一パッチの種母を用いて自分発酵実験を行つた。加熱処理により、蛋白が2mm以下のフロックに凝集することが鋭度された。1相式回分発酵実験に於ける累積メタン発生量と発酵所要日数を第3裂に示した。

突施例7

実施例4で脚製した同一パッチの汁液を85℃、5 単加熱処理して同一パッチのパルプと混合した。 次いで、実施例4と同長質で、かつ同一パッチの循母を用いて回分発酵実験を行つた。加熱処理により、蛋白が0.5 ma以下の極めて敬細なフロックに緩集することが観察された。1 相式回分発酵実験に於ける累積メタン発生量と発酵所要日数を第3 役に示した。

実施例と

実施例7と同級領で構製した加熱処理 計液とベルアとの混合スラリー344gを2相方式で発酵した。まず、混合スラリーと被化発酵用温母(酸発酵用温母)0.156kgとを1とアクリル樹脂製造酵槽に入れり日を5.8に自動機製しつつ、60℃、100m、減気性条件下で1.0日間発酵した。次いて上記の液化発酵スラリー全量を、ガス化発酵積母1.5kgを有する25と発酵槽に投入し、60℃、100m、減気性条件下で20日間発酵した。ガス化発酵槽から発生した累積メタン発生量と発酵所要日数を餌3級に示した。

比較例 5

比較明日

実施例 4 で調製した同一パッチの汁液を 4 5 ℃ で 1 0 単処理して、同一パッチのパルブと混合した。次いで、実施例 4 と同侵領で、かつ同一パッチの租母を用いて 1 相方式回分発酵実験を行つた。汁液の 4 5 ℃、1 0 単処理により、特に外観の条件は認められなかつた。発酵実験における累積メタン発生量と発酵所摂日数を第 3 表に示した。

	升散加熱処理 条件	メタン収量 (と CHi /id/8)	発酵所要日数 (d)
比較例5	45°,10m	2 0, 5	2 3
比較906	55°, 5h	195	9
比较907	90C, ash	308	1 4
実施例4	60°,10=	835	7
実施例5	550,60m	3 2 3	8
突施例6	85C , 1.7 h	3 3 6	8. 5
実施例7	85C, 5=	3 3 2	7. 0
突悠例8	85° . 5=	3 4 0	3.0

*発酵方法:2相方式

第3袋から明らかなように、汁液を本発明の条件で加熱処理するととにより、効率的にかつ高い メッン収量で張彦可能である。

突施例8

甘精(固形分28.8%、有扱物27.2%)560を1cm角に細断し、さらに電動シャサーを用いて粒径0.5m以下に粉砕し、粉砕スラリー4.9㎏を

特開昭60-183099(6)

実施例 4 で開製した同一パッチの汁液を5 5 ℃,5 h 処理した。処理開始後 3 時間目に p H が 4.6 に低下すると同時に有機破臭と発泡が観察された。 光学顕微鏡で汁液を検査した結果、多数の球菌, 得菌の素瘤を確認した。本汁液と、実施例 4 で 関製した同一パッチのパルブとを混合した。 次いて、実施例 4 と同優領で、かつ同一パッチの種母を用いて 1 相方式回分発酵実験を行つた。 発酵実験に対しる果積メタン発生量と発酵所要日数を第 3 袋に示した。始酵日数は本発明実施例に近いが、メタン収量が低下した。

比較例7

突施例4で調製した何ーパッチの汁液を90で、35h加熱処理して何ーパッチのパルブと場合した。次いで、実験例4と阿要領で、かつ何ーパッチの復母を用いて1相方式回分発酵実験を行つた。加熱処理により、蛋白が5~20mの固くフロック化することが観察された。回分発酵実験に於ける累徴メタン発生量と発酵所要日数を第3数に示した。

得た。上記粉砕スタリーを遠心脱水根で炉道し、 最初合有汁液28~1gと改造22~1gを得た。上記数 砕スラリーを遠心分離機にかけ疲労を除去して、 汁液25~40を得た(固形分9.8≤。有缺物8.9≤)。 典法に水 5 似を加えてスラリー状としたのち、 水槽中で40メッシュ路を用いて部分けを行ない、 敵粉粒を飲去した。本操作をさらに1回繰り返し たあと、遠心脱水機を用いて炉過して(固形分 24岁,有根物23岁)1.5岁を得た。上配乎服 化より調収した汁液280gを500㎡ステンレ ス製トールピーカに取り、水浴中で80℃。 5 🖦 加熱した。上記の加熱処理により、蛋白の養細な 沈慶の生成が認められた。上記加熱処理汁液 280 gにパルプ150gを加えて混合スラリー480 gを得た。次に、上記スラリーを租母 1.6 回の入 つた攪拌根、 猛水 ジャケット を装備した有効容積 25~のアクリル製発酵槽に投入した。そして、 発酵温度 6 0 C、提拌速度 1 0 0 PP、線気条件下 て回分発酵(1相方式)を行つた。なか、穏母は、 上記の原料スタリーを用いて適分発酵により2回

TO SERVICE SERVICE OF THE SERVICE SERVICE OF THE SERVICE SERVI

顕典を繰り返して得た始酵スクリーを用いた。本 実施例における果積メタン発生量と発酵所要日数 を譲る表に示した。

比較钢器

実施例8で與級した同一パッチの計液を100 で、10 mm MM MM Uで、同一パッチのパルプと 混合した。次いで、実施例8と同侵領で、かつ同 一パッチの独母を用いて1相方式回分発酵実験を 行つた。加熱処理により、汲白が7~15 mm のフ ロックに要集することが観察された。回分発酵実験 験に於ける累積メタン発生量と発酵所要日数を類 4 提に示した。

蚊 . 4 频

	汁液加熱処理 条件	メタン収量 (L CHL/kgV8)	ŀ
比較何8	100°,10=	3 1 2	1 4
央施例8	80C . 5=	8 2 6	6

(発明の効果)

本発明によれば、汁放およびパルプを効率よく、

ス、26…加熱処理計液移送配管、27…バルブ 移送配管。

代進人 弁理士 輪船辰之

特徴昭60-183099(ア)

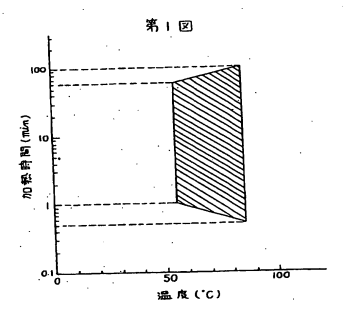
かつ高い収量で有用なメタンを回収するととがで きる。

図面の簡単な説明

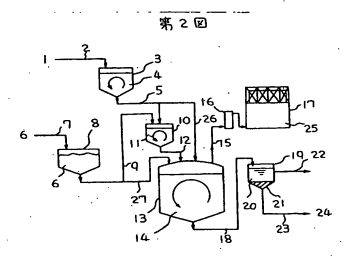
第1図は本発明にかける計板の加熱条件の好適 な範囲を示す図、第2図は本発明の一例を示すフローシート、第3図は実施例1および比較例1, 2にかける果根メタン発生量の時間経過を示す図 である。

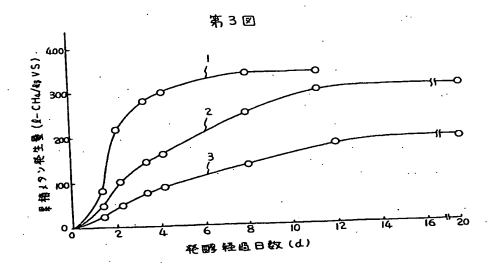
1 … 汁液、 2 … 汁液移送配管、 3 … 汁液加熱処理 槽、 4 … 加熱処理汁液、 5 … 加熱処理汁液移送配 管、 6 … パルプ、 7 … パルプ移送配管、 8 … パル プ貯槽、 9 … パルプ移送配管、 10 … 加熱処理汁 液・パルプ混合槽、 11 … 加熱処理汁液・パルプ 混合スラリー、 12 … 混合スラリー移送配管、

18…メタン発酵槽、14…洗酵スラリー、15 …免酵ガス移送配管、16…脱硫塔、17…発酵ガス貯槽、18…発酵スラリー移送配管、19… 発酵スラリー固液分離槽、20…処埋水、21… 消化汚泥、22…処理水移送配管、23…消化汚泥移送配管、24…消化汚泥、25…抗穀発酵ガ



特周昭60-183099 (8)





A THE ROLL OF THE PERSON OF THE PARTY OF THE

特問昭60-183099 (9)

第1頁の統き 砂発 明 者 江 原 勝 也 日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究 所内 砂発 明 者 石 塚 俊 明 東京都千代田区内神田1丁目1番14号 日立ブラント建設 株式会社内

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: ______

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.